(12)

EUROPÄISCHE PATENTSCHRIFT

- (45) Veröffentlichungstag und Bekanntmachung des Hinweises auf die Patenterteilung: 15.05.2002 Patentblatt 2002/20
- (51) Int CI.7: A01N 47/36

(11)

(21) Anmeldenummer: 98904145.4

(86) Internationale Anmeldenummer: PCT/EP98/00413

(22) Anmeldetag: 04.02.1998

- (87) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 98/34482 (13.08.1998 Gazette 1998/32)
- (54) FESTE MISCHUNGEN AUF DER BASIS VON SULFONYLHARNSTOFFEN UND ADJUVANTIEN SULPHONYLUREA AND/ADJUVANT BASED SOLID MIXTURES MELANGES SOLIDES A BASE DE SULFONYLUREES ET ADJUVANTS
- (84) Benannte Vertragsstaaten: DE ES FR GB IT

BERGHAUS, Rainer

D-67346 Speyer (DE)

- (30) Priorität: 05.02.1997 DE 19704276
- (56) Entgegenhaltungen: EP-A- 0 367 887 WO-A-90/00007
- (43) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 17.11.1999 Patentblatt 1999/46

EP-A- 0 764 404 WO-A-91/04666

- (73) Patentinhaber: BASF AKTIENGESELLSCHAFT 67056 Ludwigshafen (DE)
 - Publications Ltd., London, GB; Class C02, AN 87-146807 XP002067319 & JP 62 084 004 A (KUMIAI CHEM IND CO LTD) in der Anmeldung

- (72) Erfinder:
 - BRATZ, Matthias D-67117 Limburgerhof (DE)
 - JÄGER, Karl-Friedrich D-67117 Limburgerhof (DE)

DATABASE WPI Section Ch., Week 9346 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class C03, AN 93-365099 XP002067320 & JP 05 271 021 A (ISHIHARA SANGYO KAISHA LTD)

DATABASE WPI Section Ch, Week 8721 Derwent

955 809 B1

Anmerkung: Innerhalb von neun Monaten nach der Bekanntmachung des Hinweises auf die Erteilung des europäischen Patents kann jedermann beim Europäischen Patentamt gegen das erteilt europäische Patent Einspruch inlegen. Der Einspruch ist schriftlich einzureichen und zu begründen. Er gilt erst als eingel gt, wenn di Einspruchsgebühr entrichtet worden ist. (Art. 99(1) Europäisches Patentüb reinkommen),

Beschreibung

- [0001] Die vortiegende Erfindung betrifft feste Mischungen auf der Basis von Sulfonylhamstoffen und Adjuvantien.
 [0002] Sulfonylharnstoffe (im folgenden mit "SU" bezeichnet) sind eine Grupp von hochaktiven Herbiziden, die in
- weiten Bereichen des Pflanzenschutzes Anwendung finden.
 - [0003] Bedingt durch den Mechanismus der Wirkstoffaufnahme über das Blatt kann die Wirkung von SU durch Zusatz oberflächenaktiver Stoffe wie Netzmittel zur Spritzbrühe verbessert werden (vgl. Green et al., ANPP, Seizieme conference du columa Journees internationales sur la lutte contre les mauvaises herbes 1995, S. 469-474; "DPX-KG 691 A new surfactant for sulfonyl urea herbicides").
- [0004] In der Literatur werden als geeignete Netzmittel u.a. Öl-Adjuvantien (Nalejewa et al., Weed Technol. 1995, 9, S. 689-695) oder Alkoholethoxylate (s.o. sowie Dunne et al., Weed Science 1994, 42, S. 82-85; Green, Weed Technol. 1993, 7, S. 633-640) als besonders geeignet beschrieben. Diese Stoffe werden in der landwirtschaftlichen Praxis als Tank-Mix-Additive vom Landwirt der Spritzbrühe zugesetzt. Dabei wird die Mischung aus SU-Herbizid und oberflächenaktivem Stoff erst kurz vor der Anwendung im Spritztank hergestellt.
- 15 [0005] Kommerziell erhältlich ist z.B. ein Doppelpack mit dem Handelsnamen CATO® (Du Pont de Nemours), welcher aus einem 25 %igen wasserdispergierbaren Granulat des Wirkstoffs Rimsulfuron (Komponente A) und einem separat abgepackten Netzmittel (Komponente B) bestehend aus einer Mischung aus 2-Butoxyethanol, polyethoxyliertem Tallowamin und Nonylphenylpolyethylenglykolether besteht. Zur Anwendung werden beide Komponenten wie oben beschrieben im Spritztank gemischt.
- 20 [0006] In der Praxis wäre es wünschenswert, Fertigformulierungen einsetzen zu können, in denen ein wirkungssteigerndes Netzmittel bereits enthalten ist, um die problematische Mischung unmittelbar vor der Anwendung zu vermeiden. Auf diese Welse könnten logistische Probleme und Mischungsfehler beim Ansetzen der Spritzbrühe vermieden werden. Ferner sind Festformulierungen generell aus anwendungstechnischer Sicht bei der Gestaltung und Entsorgung der Verpackungen vorteilhaft.
- [0007] Aus der Literatur ist weiterhin bekannt, daß Formulierungen, die Sulfonylharnstoffe enthalten, bezüglich der Stabilität der Wirkstoffe problematisch sind, da der Wirkstoff sich unter ungünstigen Bedingungen im Lauf der Zeit zersetzen kann. Die gewünschte herbizide Wirkung ist dann nicht mehr gegeben. Die Tendenz zur Zersetzung ist auch hinsichtlich der Registrierungsanforderungen problematisch, da bei der Registrierung bestimmte Mindestanforderungen an die Stabilität von PS-Wirkstoffen in Formulierungen gestellt werden.
- 30 [0008] In der JP-A 62/084004 wird die Verwendung von Calciumcarbonat und Natrium-tripolyphosphat zur Stabilisierung von SU-haltigen Formulierungen beschrieben.
 - [0009] Die JP-A 63/023806 beschreibt eine Problemlösung durch Verwendung spezieller Trägerstoffe und Pflanzenöle zur Herstellung fester SU-haltiger Formulierungen. Die JP-A 08/104603 beschreibt ähnliche Effekte bei der Verwendung von epoxydierten natürlichen Ölen. Beide vorstehend genannten Anmeldungen haben als gemeinsames Merkmal die Inkorporation von Pflanzenölen in der Festformullerung, um neben einer verbesserten Stabilität die wirkungssteigernden Effekte dieser als Adjuvantien wirksamen Stoffe zu nutzen.
 - [0010] Bei der Einarbeitung von Pflanzenölen in flüssige Formulierungen (in der Regel Suspensionskonzentrate) werden ähnliche Effekte ausgenutzt (vgl. EP-A 313317 und EP-A 554015).
 - [0011] Aus dem Stand der Technik ist auch bekannt, daß sulfat- oder sulfonathaltige Tenside als Netzmittel/Adjuvantien verwendet werden können.
 - [0012] JP-A-5271021 offenbart feste Formulierungen von Herbiziden wie Sulfonylhamstoffe, Glufosinate, Glyphosate und deren Mischungen, zusammen mit Natrium dioctylsulfosuccinate.
 - [0013] EP-A-367887 offenbart feste herbizide Formullerungen, die Sulfonylhamstoffe und Dispergiermittel wie Na-Ligninsulfonat, Na-laurylsulfat oder Ölsäurernethyltaurid-natrium enthalten.
- [0014] WO-A-9000007 offenbart feste Formulierungen von Wirkstoffen wie Sulfonylharnstoffe, die Dispergiermittel wie Lignosulfonate und Tenside wie Alkylbenzolsulfonate, Alkyl- und Dialkylnaphthalenesulfonate, Dialkylsulfosuccinate usw. enthalten.
 - [0015] WO-A-9104666 offenbart herbizide Formulierungen, die ein Sulfonylharnstoff zusammen mit anderen Herbiziden enthalten. Die Kombinationen werden mit verschiedenen Zusatzstoffen in verschiedene Weise formuliert, z.B. als benetzbares Pulver mit Ligninsulfonaten, oder als wasserdispergierbare Granulate mit Ligninsulfonaten, Laurylsulfonaten oder andere Tensiden.
 - [0016] In der EP-A 378 895 und der WO92/12637 sind sulfat- oder sulfonathaltige Tenside mit dem Wirkstoff N-Phosphono-Methylglycin in Feststoffformulierungen beschrieben.
 - [0017] In der EP-A 413 267 wird die Verwendung von sulfat- oder sulfonathaltigen Tensiden mit den Wirkstoffen Glufosinate-Ammonium und Fenoxaprop-Ethyl beschrieben.
 - [0018] Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es daher, Festformullerungen mit Sulfonylharnstoffen als Wirkstoffen zur Verfügung zu stellen, die Adjuvantien bereits in der Festformulierung enthalt n und bisher bekannten Festformulierungen überlegen sind.

[0019] Diese Aufgabe wird erfindungsgemäß durch feste Mischungen gelöst, die enthalten

- a) einen Sulfonylhamstoff und
- b) ein Salz einer Alkylsulfonsäure oder sulfonathaltigen.

[0020] Überraschenderweise wurde gefunden, daß bei Verwendung von Salzen der Alkylsulfonsäure als Netzmittel in SU-haltigen Feststoffformulierungen eine ausgeprägte Stabilisierung des Wirkstoffs im Vergleich zu anderen Netzmitteln (z.B. ethoxylierten Fettaminen oder Alkoholethoxylaten) auftritt. Dieser Effekt ist vor allem dann zu beobachten, wenn neben herbiziden Wirkstoffen wasserlösliche anorganische Salze wie Ammoniumsulfat oder Kaliumsulfat vorhanden sind. Besonders deutlich wird die Stabilisierung wenn das Netzmittel in der für die biologische Wirkung erforderlichen Konzentration eingesetzt wird.

[0021] Durch Mischung der SU mit anderen Wirkstoffen, sulfat- oder sulfonathaltigen Tensiden und Ammoniumsulfat lassen sich lagerstabile Pertigformulierungen mit guter biologischer Wirkung erhalten.

[0022] Weiterhin wurden Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen festen Mischungen gefunden sowie deren Verwendung als Pflanzenschutzmittel zur Bekämpfung unerwünschter Schadpflanzen.

[0023] Als Sulfonylhamstoff a) kommen generell Verbindungen mit der Struktureinheit

in Betracht.

20

30

35

[0024] Bevorzugt werden SU der folgenden Strukturen I:

$$J-SO_2NHCNR \longrightarrow X$$

$$N \longrightarrow Z$$

$$Y$$

wobei J folgende Bedeutung hat:

45
$$R^{2} \longrightarrow R^{1}$$

$$R^{2} \longrightarrow R^{2}$$

$$I-1$$

$$R^{2} \longrightarrow R^{2}$$

$$I-2$$

$$R^{3} \longrightarrow R^{4}$$

$$S \longrightarrow R^{4}$$

So
$$\mathbb{R}^4$$
 \mathbb{R}^5 \mathbb{R}^5 \mathbb{R}^7 \mathbb{R}^7 \mathbb{R}^6 \mathbb{R}^7 \mathbb{R}^6 \mathbb{R}^7 \mathbb{R}^6 \mathbb{R}^7 \mathbb{R}^6 \mathbb{R}^7 \mathbb{R}^6 \mathbb{R}^7 \mathbb{R}^6 \mathbb{R}^7

wobel die Substituenten R bis R¹⁸ folgende Bedeutung haben:

R: H oder CH₃;

10

35

40 R1: F, CI, Br, NO₂, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Haloalkyl, C₃-C₄-Cycloalkyl, C₂-C₄ Haloalkenyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Haloalkoxy, C₂-C₄-Alkoxyalkoxy, CO₂R1², C(O)NR1³R1⁴, SO₂NR1⁵R1⁶, S(O)_nR1⁷, C(O)R1⁸, CH₂CN oder L;

R²: H, F, CI, Br, CN, CH₃, OCH₃, SCH₃, CF₃ oder OCF₂H;

45 R3: CI, NO₂, CO₂CH₃, CO₂CH₂CH₃, SO₂N(CH₃)₂, SO₂CH₃, SO₂CH₂CH₃, OCH₃, or OCH₂CH₃;

R4: C_1 - C_3 -Alkyl, C_1 - C_4 -Haloalkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_2 - C_4 -Haloalkenyl, F, Cl, Br, NO₂, CO₂R¹², C(O)NR¹³R¹⁴, SO₂NR¹⁵R¹⁶, S(O)_nR¹⁷, C(O)R¹⁸ or L;

50 R5: H, F, Cl, Br oder CH3;

R⁶: C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_2 - C_4 -Haloalkenyl, F, Cl, Br, CO_2R^{12} , C(O)NR¹³R¹⁴, SO₂NR¹⁵R¹⁶, S(O)_nR¹⁷, C(O) R¹⁸ or L;

55 R7: H, F, Cl, CH₃ oder CF₃;

R8: H, C₁-C₄-Alkyl oder Pyridyl;

R⁹: ist C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, F, CI, Br, NO₂, CO₂R¹², SO₂NR¹⁵R¹⁶, S(O)_nR¹⁷, OCF₂H, C(O)R¹⁸, C₂-C₄-Haloalkenyl od r L;

R¹⁰: H, Cl, F, Br, C₁-C₄-Alkyl or C₁-C₄-Alkoxy;

H; C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₂-C₄-Alkoxy; Haloalkenyl, F, Cl, Br, CO₂R¹² C(O)NR¹³R¹⁴, SO₂NR¹⁵R¹⁶, S· (O)_nR¹⁷, C(O)R¹⁸ oder L;

R12: C₁-C₄-Alkyl, ggf. substitulert durch Halogen, C₁-C₄-Alkoxy or CN, Allyl oder Propargyl;

R13: H, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkoxy;

R14: C₁-C₄-Alkyl;

15 R15: H, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, Allyl oder Cyclopropyl;

R¹⁶: H oder C₁-C₄-Alkyl;

R¹⁷: C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄ Haloalkyl, Allyl oder Propargyl;

R¹⁸: C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Haloalkyl or C₃-C₅-Cycloalkyl, ggf. substituiert durch Halogen;

n 0,1 oder 2 lst;

25 L die Struktur II

 $\begin{array}{c|c} N & & R_j \\ | & | & \\ N & & N \end{array}$

35 hat, wobei

40

50

R_i: H oder C₁-C₃ Alkyl;

W: O oder S;

X: H, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Haloalkoxy, C₁-C₄-Haloalkyl, C₁-C₄-Haloalkylthio, C₁-C₄-Alkylthio, Halogen, C₂-C₅-Alkoxyalkyl, C₂-C₅-Alkoxyalkoxy, Amino, C₁-C₃-Alkylamino oder Di(C₁-C₃ alkyl)-Amino;

Y: H, C₁-C₄ Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Haloalkoxy, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Haloalkylthio, C₂-C₅-Alkoxyalkyl, C₂-C₅-Alkoxyalkoxy, Amino, C₁-C₃-Alkylamino, Di(C₁-C₃-Alkyl)-Amino, C₃-C₄-Alkenyloxy, C₃-C₄-Alkenyloxy, C₂-C₅-Alkylthioalkyl, C₂-C₅-Alkylsulfinylalkyl, C₂-C₅-Alkylsulfonylalkyl, C₁-C₄-Haloalkyl, C₂-C₄-Alkenyl, C₃-C₅-Cycloalkyl, Azido, Fluor oder Cyano;

Z: CH oder N; ist,

und deren landwirtschaftlich brauchbaren Salze.

[0025] Nachstehend seien einige geeignete SU mit Ihrem INN (International Nonproprietary Name) gemäß Pesticide Manual erwähnt:

ACC 322140;

55 Amidosulfuron:

Azimsulfuron (N-[[(4,6-dimethoxy-2-pyrimidinyl)amino]-carbonyl]-1-methyl-4- (2-methyl-2H-tetrazol-5-yl)-1H-pyrazol-5-sulfonamid);

Bensulfuron-methyl (Methyl 2-[[[[(4,6-dimethoxy-2-pyrimidinyl)-amino]-carbonyl]amino]sulfonyl]methyl]benzoat);

Ethyl 2-[[[(4-chloro-6-methoxy-2-pyrimidinyl)-amino]carbonyl]amino]sulfonyl]benzoat(Chlorimuron Ethyl); 2-Chloro-N-[[(4-m thoxy-6-methyl-1,3,5-triazin-2-yl)amino]carbonyl]benzolsulfonamid(Chlorsulfuron); Chlorsulfoxim;

Cinosulfuron;

5 Cyclosulfamur n;

Ethametsulfuron-methyl (Methyl 2-[[[[4-ethoxy-6-(methylamino)-1,3,5-triazin-2-yl]amino]carbonyl]amIno]sulfonyl]-benzoat);

Ethoxysulfuron;

Flazasulfuron;

10 Flupyrsulfuron (Methyl 2-[[[(4,6-dimethoxy-2-pyrimidinyl)-amino]-carbonyl]amino]sulfonyl]-6-(trifluormethyl)-3-pyridincarboxylat);

Halosulfuron-methyl;

Imazosulfuron:

Methyl 2-[[[(4-methoxy-6-methyl-1,3,5-triazin-2-yl)amino]carbonyl] amino]sulfonyl]benzoat(Metsulfuron methyl);

15 Nicosulfuron (2-[[[(4,6-dimethoxy-2-pyrimidinyl)amino]-carbonyl]amino]sulfonyl]-N,N-dimethyl-3-pyridincarboxamld); Oxasulfuron;

Primisulfuron (Methyl 2-[[[[4,6-bis(difluormethoxy)-2-pyrimidinyl]amino]carbonyl] amino] sulfonyl]benzoat);

Pyrazosulfuron-ethyl (Ethyl 5-[[[(4,6-dimethoxy-2-pyrimidlnyl)-amino]-carbonyl]amino]sulfonyl]-1-methyl-1H-pyrazol-4-carboxylat);

Rimsulfuron (N-[[(4,6-dimethoxy-2-pyrimidinylamino]carbonyl]-3-(ethylsulfonyl)-2-pyridinsulfonamid); Sulfosulfuron;

Sulfometuron-methyl (Methyl 2-[[[(4,6-dimethyl-2-pyrimidinyl)-amino]-carbonyl]amino]sulfonyl]benzoat();

Thifensulfuron-methyl (Methyl-3-[[[(4-methoxy-6-methyl-1,3,5-triazin-2-yl)amino]carbonyl]amino]sulfonyl]-2-thio-phencarboxylat):

2-(2-Chlorethoxy)-N-[[(4-methoxy-6-methyl-1,3,5-triazin-2-yl)-amino]carbonyl]benzolsulfonamid (Triasulfuron); Tribenuron-methyl (Methyl 2-[[[N-(4-methoxy-6-methyl-1,3,5-triazin-2-yl)-N-methylamino]carbonyl]amino]sulfonyl] benzoat);

und
Triflusulfuron-methyl (Methyl 2-[[[[]4-(dimethylamino)-6-(2,2,2-trifluoroethoxy)-1,3,5-triazin-2-yl]amino]-carbonyl]-amino]sulfonyl]-3-methylbenzoat);

[0026] Besonders bevorzugt sind Sulfonylhamstoffe der allgemeinen Formel III (entspricht der Formel I mit J=J₁), wie sie z.B aus der EP-A 388 873, der EP-A 559 814, der EP-A 291 851 und der EP-A 446 743 bekannt sind :

 $\begin{array}{c|c}
R^1 & & & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
&$

wobei die Substituenten folgende Bedeutung haben:

R1 C₁-C₄-Alkyl, das eine bis fünf der folgenden Gruppen tragen kann: Methoxy, Ethoxy, SO₂CH₃, Cyano, Chlor, Fluor, SCH₃, S(O)CH₃;

Halogen

eine Gruppe ER¹⁹, in der E O, S oder NR²⁰ bedeutet; COOR¹²;

NO2;

35

40

50

S(O), R17, SO2NR15R16, CONR13R14;

55 R² Wasserstoff, Methyl, Halogen, Methoxy, Nitro, Cyano, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Difluormethoxy oder Methylthio.

Y F, CF₃, CF₂CI, CF₂H, OCF₃, OCF₂CI, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkoxy;

X C₁-C₂-Alkoxy, C₁-C₂-Alkyl, C₁-C₂-Alkylthio, C₁-C₂-Alkylamino, Di-C₁-C₂-Alkylamino, Halogen, C₁-C₂-Halogenkyl, C₁-C₂-Halog nalkoxy,

R Wasserstoff oder Methyl;

R¹⁹ C₁-C₄-Alkyl, C₂-C₄-Alkenyl, C₂-C₄-Alkinyl oder C₃-C₆-Cycloalkyl, welche 1 bis 5 Halogenatome tragen können. Ferner bedeutet R¹⁹ im Falle, daß E für O oder NR²⁰ steht, noch Methylsulfonyl, Ethylsulfonyl, Trifluomethylsulfonyl, Allylsulfonyl, Propargylsulfonyl oder Dimethylsulfamoyl;

10 R²⁰ Wasserstoff, Methyl oder Ethyl

R12 eine C₁-C₄-Alkylgruppe, welche bis zu drei der folgenden Reste tragen kann: Halogen, C₁-C₄-Alkoxy, Allyl oder Proparatyl:

eine C₁-C₄-Alkylgruppe, welche einen bis drei der folgenden Reste tragen kann: Halogen, C₁-C₄-Alkoxy, Aliyl oder Propargyl;

R¹⁵ Wasserstoff, eine C₁-C₂-Alkoxygruppe oder eine C₁-C₄-Alkylgruppe;

Nasserstoff oder eine C₁-C₄-Alkylgruppe,

n 1 oder 2

Z N, CH

[0027] Insbesondere bevorzugte Sulfonylharnstoffe der Formel III sind solche der allgemeinen Formel I, in denen J für J₁ steht und die restlichen Substituenten die folgende Bedeutung haben:

R¹ CO_2CH_3 , $CO_2C_2H_5$, $CO_2iC_3H_7$, CF_3 , CF_2H ; OSO_2CH_3 , $OSO_2N(CH_3)_2$, CI, NO_2 , $SO_2N(CH_3)_2$, SO_2CH_3 and N $(CH_3)SO_2CH_3$,

R2 Wasserstoff, Cl, F oder C1-C2-Alkyl,

Y CF₂H, OCF₃, OCF₂Cl, CF₂Cl, CF₃ oder F,

X OCH₃, OC₂H₅, OCF₃, OCF₂Cl; CF₃, Cl, F, NH(CH₃), N(CH₃)₂ oder C₁-C₂-Alkyl,

R5 Wasserstoff, und

40 Z Noder CH.

[0028] Ganz besonders bevorzugte Verbindungen der Formel III sind in der folgenden Tabelle zusammengestellt.

Tabelle

55

50

Nr.	R ¹	R ²	R	Y	X X	Z
1	CO2CH3	H	Н	OCF2C1	OCH ₃	CH
2	CO2C2H5	Н	H	OCF2C1	OCH ₃	СН
3	CO21C3H7	H	H	OCF2C1	OCH ₃	CH
4	NO ₂	H	H	OCF2C1	OCR ₃	CH
5	SO ₂ CH ₃	Н	Н	OCF2C1	OCH ₃	CH
6	SO ₂ N(CH ₃) ₂	H	Н	OCF ₂ C1	OCH ₃	CH
7	CI	н	Н	OCF ₂ C1	OCH ₃	CH
8	N (CH ₃) SO ₂ CH ₃	H	H	OCF2C1	OCH ₃	СН
9	OSO ₂ CH ₃	Н	H	OCF ₂ C1	OCH ₃	CH
10	OSO2N(CH3)2	H	Н	OCF2C1	OCH ₃	СН
11	CF ₃	H	н	OCF2C1	OCR ₃	СН
12	CF ₂ H	н	H	OCF2C1	осн3	CH
13	CO ₂ CH ₃	H	н	OCF ₃	OCH ₃	СН
14	CO ₂ C ₂ H ₅	H	Н	OCF ₃	OCH ₃	СН
15	CO2iC3H7	H	Н	OCF3	OCH ₃	CH
16	NO ₂	H	H	OCF3	OCH ₃	СН
17	SO ₂ CH ₃	H	н	OCF ₃	ОСН 3	СН
18	SO2N (CH ₃) 2	Н -	н	OCF3	OCH ₃	СН
19	C1	H	Н	OCF3	OCH ₃	CH
20	N(CH ₃) SO ₂ CH ₃	H	H	OCF3	OCH ₃	CH
21	OSO ₂ CH ₃	H	H	OCF3	OCH ₃	СН
22	OSO2N (CH3) 2	Н	н	OCF3	OCH ₃	CH
23	CF ₃	H	н	OCF3	OCH ₃	СН
24	CF ₂ H	Н	H 1111	OCF3	OCH ₃	CH
25	CO ₂ CH ₃	H	Н	F	OCH ₃	СН
26	CO2C2H5	Н	Н	F	OCH ₃	СН
27	CO21C3H7	H 📑	H	P	OCH3	СН
28	NO ₂	H :	н	F	OCH ₃	СН
29	SO ₂ CH ₃	H	Н	F.	ОСН3	CH
30	SO ₂ N (CH ₃) ₂	н	н	P	OCH ₃	CH
31	Cl	H	н	F	OCH3	СН
32	N(CH ₃) SO ₂ CH ₃	н	H	F	OCH ₃	СН

Nr.	R ¹	R ²	R	Y	X	Z
33	OSO ₂ CH ₃	H	H	F	OCH ₃	CH
34	OSO ₂ N (CH ₃) ₂	Н	H	P	OCH ₃	СН
35	CF ₃	H	H	F	OCH ₃	СН
36	CF ₂ H	H	H	F	OCH ₃	CH
37	CO2CH3	H	н	CF ₃	OCH ₃	N
38	CO ₂ C ₂ H ₅	H	н	CF ₃	OCH ₃	N
39	CO2iC3H7	H	Н	CF ₃	OCH ₃	N
40	NO ₂	н	H	CF ₃	OCH3	N .
41	SO ₂ CH ₃	H	H	CF ₃	OCH ₃	N
42	SO ₂ N (CH ₃) ₂	н	н	CF ₃	осн,	N
43	C1	H	Н	CF ₃	OCH ₃	N
44	N(CH ₃) SO ₂ CH ₃	H	н	CF ₃	осн,	N
45.	OSO ₂ CH ₃	H	H	CF3	OCH ₃	N
46	OSO ₂ N(CH ₃) ₂	H	н	CF ₃	OCH ₃	N
47	CF3	Н	н	CF3	OCH ₃	N
48	CF ₂ H	н	н	CF ₃	осн,	N
49	CO ₂ CH ₃	H	н	CF ₃	OCH ₃	СН
50	CO ₂ C ₂ H ₅	H	Н	CF ₃	OCH3	СН
51	CO2iC3H7	н	Н	CF ₃	OCH ₃	СН
52	NO ₂	Н	н	CF ₃	осн3	Сн
53	SO ₂ CH ₃	Н	Н	CF ₃	OCH ₃	СН
54	SO ₂ N (CH ₃) ₂	H .	Н	CF ₃	OCH ₃	Сн
55	CI	H	н	CF ₃	OCH ₃	Сн
56	N(CH ₃) SO ₂ CH ₃	н	н	CF3	OCH3	СН
57	OSO ₂ CH ₃	H	Н	CF ₃	OCH3	CH
58	OSO2N(CH3)2	H	H	CF ₃	OCH ₃	СН
59	CF ₃	Н	н	CF ₃	OCH ₃	СН
60	CP ₂ H	н	н	CF ₃	OCH ₃	СН
61	CO ₂ CH ₃	H	н	CF ₂ H	OCH ₃	N
62	CO ₂ C ₂ H ₅	н	Н	CF ₂ H	осн3	N
63	CO21C3H7	н	н	CF ₂ H	осн3	N
64	NO ₂	н	н	CF ₂ H	OCH ₃	N

Nr.	R ¹	R ²	R	Υ -	Х	Z
65	SO ₂ CH ₃	H	н	CF ₂ H	OCH ₃	N
66	SO ₂ N (CH ₃) 2	Н	н	CF2H	OCH ₃	N
67	C1	H	Н	CF ₂ H	OCH ₃	N
68	N (CH3) SO2CH3	H	н	CF ₂ H	OCH ₃	N
69	OSO ₂ CH ₃	Н	н	CF ₂ H	OCH ₃	N
70	OSO2N (CH3) 2	Н	н	CF2H	OCH ₃	N
71	CF ₃	н	н	CF ₂ H	ОСН 3	N
72	CF ₂ H	н	H	CF ₂ H	OCH ₃	N .
73	CO ₂ CH ₃	H	H	CF ₂ H	OCH ₃	CH
74	CO ₂ C ₂ H5	н	Н	CF ₂ H	OCH ₃	СН
75	CO2iC3H7	H	н	CF ₂ H	ОСН3	СН
76	NO ₂	н	н	CF ₂ H	осн3	СН
77	SO ₂ CH ₃	H	H	CF ₂ H	OCH ₃	CH
78	SO ₂ N (CH ₃) ₂	H	H	CF ₂ H	осн3	СН
79	C1	H	н	CF ₂ H	OCH ₃	CH
80	N(CH ₃) SO ₂ CH ₃	н	н	CF ₂ H	OCH ₃	CH
81	OSO ₂ CH ₃	н	H	CF ₂ H	OCH ₃	СН
82	OSO2N (CH3) 2	H	н	CF ₂ H	осн _э	СН
83	CF ₃	н	H	CF ₂ H	OCH ₃	СН
84	CF ₂ H	н	н	CF ₂ H	осн3	СН
85	CO ₂ CH ₃	н	H	CF ₂ C1	OCH ₃	N
86	CO ₂ C2H ₅	H	H .	CF ₂ C1	ОСН 3	N
87	CO21C3H7	H	H	CF ₂ C1	OCH ₃	N
88	NO ₂	Н	H	CF ₂ Cl	OCH ₃	N
89	SO ₂ CH ₃	H	H	CF ₂ Cl	осн ₃	N
90	SO ₂ N (CH ₃) ₂	H	Н	CF ₂ C1	осн3	N
91	Cl	Н	H ·	CF ₂ C1	OCH3	N
92	N(CH ₃)SO ₂ CH ₃	Н	H	CF ₂ C1	осн3	N
93	OSO ₂ CH ₃	Н	Н	CF ₂ C1	осн3	N
94	0SO2N (CH3) 2	H	н	CF ₂ C1	осн	N
95	CF ₃	н	H	CF2C1	OCH ₃	N
96	CF ₂ H	Н	H	CF ₂ C1	OCH ₃	N

Nr.	R ²	R ²	R	Y	х	Z
97	CO ₂ CH ₃	3-F	Н	C1	OCH ₃	CH
98	CF2CF3	Н	Н	СН3	ОСН3	N
99	CF ₂ CF ₃	Н	H	СН3	OCH ₃	N
100	SO ₂ C ₂ H ₅	н	H	P	ОСН3	СН

10

[0029] Selbstverständlich können als Komponente a) auch Mischungen mehrerer Sulfonylharnstoffe eingesetzt werden.

[0030] Als Komponente b) enthalten die erfindungsgemäßen Festformulierungen eines oder mehrere Salze Alkylsulfonsäure.

[0031] Entsprechende Produkte sind beispielsweise beschrieben in McCutheon's, Emulsifiers and Detergents, Volume 1 1994, North American Edition, McCutheson Division, Glen Rock, NJ, USA, oder in Volume 2 des entsprechenden Werks (International Edition). Weiterhin sei genannt "Surfactants in Europe", A Directory of surface active agents available in Europe, 2. Auflage, 1989, Terg Data, Darlington, England.

[0032] Belspielhaft selen hier, Aikylsulfonate (Lutensit® A-PS, Hostapur® SAS, Witconate® NAS, Texapon® SCO) sowie deren Na-, K-, Ca und Ammoniumsalze oder deren Mischungen genannt.

[0033] Besonders bevorzugt werden Alkylsulfonate, die einen C₈-C₂₅, vorzugsweise einen C₁₀-C₂₀ - Alkylrest tragen. Entsprechende Produkte sind unter den Bezeichnungen Lutensit® A-PS (BASF AG), Hostapur® SAS 60, (Hoechst AG), Witconate® NAS 8, (Witco Corporation) oder Texapon® SCO (Henkel KGaA) kommerziell erhältlich.

[0034] Der Anteil der Komponente a) an den erfindungsgemäßen festen Mischungen liegt im allgemeinen im Bereich von 0,5 bis 75 Gew.%, vorzugsweise von 1 bis 25 Gew.%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Formulierung.

[0035] Der Anteil der Tenside (Komponente b) liegt im allgemeinen im Bereich von 1 bis 75, insbesondere 1 bis 50 und besonders bevorzugt 5 bis 25 Gew.%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Formulierung.

[0036] Neben den Komponenten a) und b) können die erfindungsgemäßen festen Mischungen noch weitere, mit Sulfonylharnstoffen mischbare bzw. synergistisch wirksame andere Wirkstoffe enthalten. Entsprechende Produkte sind dem Fachmann bekannt und in der Literatur beschrieben. Die folgenden Gruppen von weiteren Wirkstoffen selen belspielhaft unter Verwendung ihrer INN (in englischer Sprache) genannt:

c1: 1,3,4-Thladiazole:

buthidazole, cyprazole;

c2: Amide:

40

allidochlor (CDAA); Benzoylprop-ethyl, Bromobutide, chlorthiamid, dimepiperate, dimethenamid, diphenamid, etobenzanid (benzchlomet), flamprop-methyl, fosamin, isoxaben, monalide, naptalame, pronamid (propyzamid), propanil;

c3: Aminophosphorsauren:

bilanafos (bialaphos), buminafos, glufosinate-ammonium, glyphosate, sulfosate

c4: Aminotrlazole:

Amitrol;

c5: Anilide:

anilofos, mefenacet, thiafluamide;

c6: Aryloxyalkansäur n

2,4-D, 2,4-DB, clomeprop, dichlorprop, dichlorprop-P, (2,,4-DP-P), fenoprop (2,4,5-TP), fluoroxypyr, MCPA, MCPB,

1.	mecoprop, mecoprop-P, napropamide, napropanilide, triclopyr;
	c7: Benzoesäuren:
)	chloramben, dicamba;
: . · .	c8: Benziothia diazinone:
0	Bentazon;
	c9: Bleacher:
<i>5</i>	clomazone (dimethazone), diflufenican, fluorochloridone, flupoxam, fluridone, pyrazolate, sulcotrione (chlor-mesulone) isoxaflutol, 2-(2-Chlor-3-Ethoxy-4-ethylsulfonyl-benzoyl)-4-methylcyclohexan-1,3-dion;
	c10: Carbamate:asulam, barban, butylate, carbetamide, chlorbufam, chlorpropham, cycloate, desmedipham, di- allate, EPTC, esprocarb, molinate, orbencarb, pebulate, phenisopham, phenmedipham, propham, prosulfocarb, pyributicarb, sulfallate (CDEC), terbucarb, thiobencarb (benthiocarb), tlocarbazil, triallate, vernolate;
0	c11: Chinolinsäuren:
	quinclorac, quinmerac;
). 	c12: Chloracetanilide:
	acetochlor, alachlor, butachlor, butenachlor, diethatyl ethyl, dimethachlor, dimethenamide (vgl. auch unter Kategorie c2) metazachlor, metolachlor, pretilachlor, propachlor, prynachlor, terbuchlor, thenylchlor, xylachlor,
3 0	c13:Cyclohexenone:
	alloxydim, caloxydim, clethodim, cloproxydim, cycloxydim, sethoxydim, tralkoxydim, 2-{1-[2-(4-Chlor-phenoxy) propyloxyimino] butyl}-3-hydroxy-5-(2H-tetrahydrothiopyran-3-yl)-2-cyclohexen-1-on;
35	c14: Dichlorpropionsäuren:
	dalapon;
d V. d	c15: Dlhydrobenzofurane:
10	ethofumesate;
	c16: Dihydrofuran-1-one:
15	flurtamone;
· · · · .	c17: Dinitroaniline:
50	benefin, butralin, dinitramin, ethalfluralin, fluchloralin, isopropalin, nitralin, oryzalin, pendimethalin, prodiamine, profluralin, trifluralin;
	c18: Dinitrophenole:
	bromofenoxim, dinoseb, dinoseb-acetat, dinoterb, DNOC;
55	c19: Diphenylether:
	acifluorfen-sodium, aclonifen, bifenox, chlomitrofen (CNP), difenoxuron, thoxyfen, fluorodifen, fluorogly-cofen-ethyl, fornesafen, furyloxyfen, lactofen, nitrofluorfen, oxyfluorf n;

c20: Dipyridylene:	
cyperquat, difenzoquat-methylsulfat, diquat, paraquat-dic	hlorid;
c21: Harnstoffe:	
benzthiazuron, buturon, chlorbromuron, chloroxuron, chlor	ortoluron cumyluron dibenzyluron cycluron di
furon, diuron, dymron, ethidimuron, fenuron, fluormeturon, zthiazuron, metobenzuron, metoxuron, monolinuron, mon	, isoproturon, isouron, karbutilat, linuron, methab
c22: Imidazole:	
iscarbarnide;	48 보고 하는 모모는 이 이 병에게 되었다.
c23: Imidazollnone:	
imazamethapyr, imazapyr, imazaquin, imazethabenz-met	hyl (imazame), imazethapyr, imazamox;
c24: Oxadiazole:	
methazole, oxadlargyl, oxadlazone;	
c25: Oxirane:	
tridiphane	
c26: Phenole:	
bromoxynii, loxynii;	
c27: Phenoxypropionsäureester clodinatop, cyhalofop-butyl, diclofop-methyl, fenoxaprop-ethyl,	, fenoxaprop-p-ethyl, fenthlapropethyl, fluazifop
clodinatop, cyhalofop-butyl, diclofop-methyl, fenoxaprop-ethyl, tyl, fluazifop-p-butyl, haloxyfop-ethoxyethyl, haloxyfop-methyl quizalofop-ethyl, guizalofop-p-ethyl, quizalofoptefuryl;	
clodinatop, cyhalofop-butyl, diclofop-methyl, fenoxaprop-ethyl, tyl, fluazifop-p-butyl, haloxyfop-ethoxyethyl, haloxyfop-methyl	
clodinafop, cyhalofop-butyl, diclofop-methyl, fenoxaprop-ethyl, tyl, fluazifop-p-butyl, haloxyfop-ethoxyethyl, haloxyfop-methyl quizalofop-ethyl, guizalofop-p-ethyl, quizalofoptefuryl; c28: Phenylessigsäuren:	
clodinafop, cyhalofop-butyl, diclofop-methyl, fenoxaprop-ethyl, tyl, fluazifop-p-butyl, haloxyfop-ethoxyethyl, haloxyfop-methyl quizalofop-ethyl, guizalofop-p-ethyl, quizalofoptefuryl; c28: Phenylessigsäuren: chlorfenac (fenac);	
clodinafop, cyhalofop-butyl, diclofop-methyl, fenoxaprop-ethyl, tyl, fluazifop-p-butyl, haloxyfop-ethoxyethyl, haloxyfop-methyl quizalofop-ethyl, guizalofop-p-ethyl, quizalofoptefuryl; c28: Phenylessigsäuren: chlorfenac (fenac); c29: Phenylpropionsäuren:	
clodinafop, cyhalofop-butyl, diclofop-methyl, fenoxaprop-ethyl, tyl, fluazifop-p-butyl, haloxyfop-ethoxyethyl, haloxyfop-methyl quizalofop-ethyl, guizalofop-p-ethyl, quizalofoptefuryl; c28: Phenylessigsäuren: chlorfenac (fenac); c29: Phenylpropionsäuren: chlorophenprop-methyl;	i, haloxyfop-p-methyl, isoxapyrifop, propaquiza
clodinafop, cyhalofop-butyl, diclofop-methyl, fenoxaprop-ethyl, tyl, fluazifop-p-butyl, haloxyfop-ethoxyethyl, haloxyfop-methyl quizalofop-ethyl, guizalofop-p-ethyl, quizalofoptefuryl; c28: Phenylessigsäuren: chlorfenac (fenac); c29: Phenylpropionsäuren: chlorophenprop-methyl; c30: Protoporphyrinogen-IX-Oxydase-Hemmer: benzofenap, cinidon-ethyl, flumiclorac-pentyl, flumioxazin	i, haloxyfop-p-methyl, isoxapyrifop, propaquiza
clodinafop, cyhalofop-butyl, diclofop-methyl, fenoxaprop-ethyl, tyl, fluazifop-p-butyl, haloxyfop-ethoxyethyl, haloxyfop-methyl quizalofop-ethyl, guizalofop-p-ethyl, quizalofoptefuryl; c28: Phenylessigsäuren: chlorfenac (fenac); c29: Phenylpropionsäuren: chlorophenprop-methyl; c30: Protoporphyrinogen-IX-Oxydase-Hemmer: benzofenap, cinidon-ethyl, flumiclorac-pentyl, flumioxazin oxyfen, sulfentrazone, thidiazimine, carfentrazone, azafer	i, haloxyfop-p-methyl, isoxapyrifop, propaquiza
clodinafop, cyhalofop-butyl, diclofop-methyl, fenoxaprop-ethyl, tyl, fluazifop-p-butyl, haloxyfop-ethoxyethyl, haloxyfop-methyl quizalofop-ethyl, guizalofop-p-ethyl, quizalofoptefuryl; c28: Phenylessigsäuren: chlorfenac (fenac); c29: Phenylpropionsäuren: chlorophenprop-methyl; c30: Protoporphyrinogen-IX-Oxydase-Hemmer: benzofenap, cinidon-ethyl, flumiclorac-pentyl, flumioxazin oxyfen, sulfentrazone, thidiazimine, carfentrazone, azafer	i, haloxyfop-p-methyl, isoxapyrifop, propaquiza
clodinafop, cyhalofop-butyl, diclofop-methyl, fenoxaprop-ethyl, tyl, fluazifop-p-butyl, haloxyfop-ethoxyethyl, haloxyfop-methyl quizalofop-ethyl, guizalofop-p-ethyl, quizalofoptefuryl; c28: Phenylessigsäuren: chlorfenac (fenac); c29: Phenylpropionsäuren: chlorophenprop-methyl; c30: Protoporphyrinogen-IX-Oxydase-Hemmer: benzofenap, cinidon-ethyl, flumiclorac-pentyl, flumioxazin oxyfen, sulfentrazone, thidiazimine, carfentrazone, azafer c31: Pyrazole: nipyraclofen;	i, haloxyfop-p-methyl, isoxapyrifop, propaquiza

clopyralid, dithippyr, picloram, thaizopyr; c34: Pyrimidyl th r: pyrithiobac-acid, pyrithiobac-sodium, pyriminobac-methyl, bispyribenzoxim, bispyribac-sodium; c35: Sulfonamide: flumetsulam, metosulam, cloransulam-methyl, diclosulam; c36: Triazine: ametryn, atrazin, aziprotryn, cyanazine, cyprazine, desmetryn, dimethamethryn, dipropetryn, eglinazin-ethyl, hexazinon, procyazine, prometon, prometryn, propazin, secbumeton, simazin, simetryn, terbumeton, terbutryn, terbutylazin, trietazin, dimesyflam; c37: Triazinone: ethiozin, metemitron, metribuzin; 20 c38: Triazolcarboxamide: triazofenamid; 25 c39: Uracile: bromacil, lenacil, terbacil; c40: Verschiedene: benazolin, benfuresate, bensulide, benzofluor, butamifos, cafenstrole, chlorthal-dimethyl (DCPA), cinmethylin, dichlobenii, endothali, fluorbentranii, mefluidide, perfluidone, piperophos, diflufenzopyr, diflufenzopyr-natrium oder die umweltverträglichen Salze der vorstehend genannten Wirkstoffgruppen. 35 [0037] Bevorzugte weltere Wirkstoffe c) sind z.B. bromobutide, dimethenamide, isoxaben, propanil, glufosinate-ammonium, glyphosate, sulfosate, mefenacet, thiafluamide, 2,4-D, 2,4-DB, dichlorprop, dichlorprop-P, dichlorprop-P(2,4-DP-P), fluoroxopyr, MCPA, mecoprop, mecoprop-P, dicamba, Bentazon, clomazone, diflufenican, sulcotrione, isoxaflutole, phenmedipham, thiobencarb, quinclorac, quinmerac, acetochlor, alachlor, butachlor, metazachlor, metolachlor, pretilachlor, butroxydim, caloxydim, clethodim, cycloxydim, sethoxydim, tralkoxydim, 2-{1-(2-(4-Chlor-phenoxy) propyloxyimino] butyl]-3-hydroxy-5-(2H-tetrahydrothiopyran-3-yl)-2-cyclohexen-1-on, pendimethalin, acifluorfen-sodium, bifenox, fluoroglycofen-ethyl, fomesafen, lactofen, chlortoluron, cycluron, dymron, isoproturon, metabenzthiazuron, imazaquin, imazamox, imazethabenz-methyl, imazethapyr. bromoxynil, joxynil, clodinatop, cyhlaofop-butyl, fenoxyprop-ethyl, fenoxaprop-p-ethyl, haloxyfop-p-methyl, cinidon-ethyl, flumiciorac-pentyl, carfentrazone, flumipropyn, fluthiacet-methyl, pyridate, clopyralid, bispyribac-sodium, pyriminobac-methyl, flumetsulam, metosulam, atrazin, cyanazine, terbutylazine, benazolin, benfuresate, cafenstrole, cinemthylin, ammonium-bentazon, cloquintoc t, diflufenzopyr, diflufenzopyr-Na-

trium, pyraflufen-ethyl.

[0038] Insbesondere bevorzugt sind folgende Verbindungen c): 2,4-D, Dichlorprop-P, MCPA, mecoprop-P, dicamba.

5 bentazon,

diflufenican, sulcotrione,

quinclorac,

caloxydim, cycloxydim, sethoxydim, 2-{1-[2-(-(4-Chlor-phenoxy) propyloxyimino] butyl)-3-hydroxy-5-(2H-tetrahydrot-hiopyran-3-yl)-2-cyclohexen-1-on,

acifluorfen-sodium, fluoroglycofen-ethyl, bromoxynil, fenoxyprop-ethyl, cinidon-ethyl,

Atrazin, terbutylazin,

15 ammonium-bentazon, cloquintocet.

thiafluamid, isoxaflutole, diflufenzopyr, diflufenzopyr-Na, carfentrazone, imazamox.

[0039] Ganz besonders bevorzugt sind folgende Verbindungen c):

2,4-D, dichlorprop-P, Mecoprop-P, MCPA, ammonlum-bentazon, Bentazon, diflufenican, quinclorac, 2-{1-{2-(-(4-Chlorphenoxy) propyloxylmino] butyl}-3-hydroxy-5-(2H-tetrahydrothlopyran-3-yl)-2-cyclohexen-1-on, caloxydim, cycloxydim, sethoxydim, fluoroglycofen-ethyl, cinidon-ethyl, atrazin, terbutylazine, dicamba, diflufenzopyr und diflufenzopyr-Na.

[0040] Der Anteil der weiteren Wirkstoffe c), wenn solche vorhanden sind, liegt im allgemeinen im Bereich von 0,5 bis 75, vorzugsweise von 1 bis 60 Gew.% der Formullerung.

[0041] Neben den vorstehend beschriebenen Komponenten a), b) und c) können die erfindungsgemäßen festen Mischungen noch an sich bekannte Formulierungshilfsmittel enthalten.

[0042] Als oberflächenaktive Stoffe kommen dabei die Alkall-, Erdalkalloder Ammoniumsalze von aromatischen Sulfonsäuren, z.B. Lignin-, Phenol-, Naphthalin- und Dibutylnaphthalinsulfonsäure, sowie von Fettsäuren, Alkylpolyglykoslde, Kondensationsprodukte von sulfoniertem Naphthalin und seiner Derivate mit Formaldehyd, Kondensationsprodukte des Naphthalins bzw. der Naphthalinsulfonsäuren mit Phenol und Formaldehyd, Kondensationsprodukte des Phenols oder der Phenolsulfonsäure mit Formaldehyd, Kondensationsprodukte des Phenols mit Formaldehyd und Natriumsulfit, Polyoxyethylenoctylphenolether, ethoxyllertes Isooctyl-, Octyl- oder Nonylphenol, Tributylphenylpolyglykolether, Alkylarylpolyetheralkohole, Isotridecylalkohol, Fettalkohol/Ethylenoxid-Kondensate, ethoxyllertes Rizinusöl, Polyoxyethylenalkylether, ethoxyllerte Triarylphenole, Salze phosphatierter Triarylphenolethoxylate Polyoxypropylenalkylether, Laurylalkoholpolyglykoletheracetat, Sorbitester, Ligninsulfit-Ablaugen oder Methylcellulose oder deren Mischungen in Betracht.

[0043] Bei Mitverwendung oberflächenaktiver Stoffe liegt deren Antell im allgemeinen im Bereich von 0,5 bis 25 Gew. %, bezogen auf das Gesamtgewicht der festen Mischung.

[0044] Die erfindungsgemäßen festen Mischungen können auch zusammen mit Trägermateriallen verwendet werden. Belsplelhaft selen als Trägerstoffe erwähnt:

Mineralerden wie Kieselsäuren, Kieselgele, Silikate, Talkum, Kaolin, Attaclay, Kalkstein, Kreide, Löß, Ton, Dolomit, Diatomeenerde, Calciumsulfat, Magnesiumsulfat, Magnesiumoxid, gemahlene Kunststoffe, Düngemittel wie Ammonlumsulfat, Ammonlumphosphat, Ammonlumnitrat, Thioharnstoff und Harnstoff, pflanzliche Produkte wie Getreidernehle, Baumrinden, Holz- und Nußschalenmehl, Cellulosepulver, Attapulgite, Montmorillonite, Glimmer, Vermiculite, synthetische Kieselsäuren und synthetische Calciumsilicate oder deren Mischungen.

[0045] Als weitere Zusatzstoffe in an sich üblichen Mengen können ferner eingesetzt werden: [0046] Wasserlösliche Verbindungen oder Salze wie:

Natriumsulfat, Kaliumsulfat, Natriumchlorid, Kaliumchlorid, Natriumacetat, Ammoniumhydrogensulfat, Ammoniumchlorid, Ammoniumacetat, Ammoniumformiat, Ammoniumoxalat, Ammoniumcarbonat, Ammoniumhydrogencarbonat, Ammoniumthiosulfat, Ammoniumhydrogendiphosphat, Ammoniumdihydrogenmonophosphat, Ammoniumnhydrogenphosphat, Ammoniumthiocyanat, Ammoniumsulfamat oder Ammoniumcarbamat;

55 [0047] Bindemittel, wie:

50

Polyvinylpyrrolidon, Polyvinylalkohol, partiell hydrolysiertes Polyvinylacetat, Carboxymethylcellulose, Stärk Vinylpyrrolidon/-Vinylacetat-Copolymer und Polyvinylacetat oder deren Mischungen;

[0048] Schmlermitt I, wie:

Mg-Stearat, Na-Stearat, Talkum oder Polyethyl nglykol oder der n Mischung n;

5 [0049] Entschäum r, wie:

Silikonemulsionen, langkettige Alkohole, Phosphorsäureester, Acetylendiole, Fettsäuren oder fluororganische Verbindungen,

und

10

15

[0050] Komplexbildner, wie:

Salze der Ethylendiamintetraessigsäure (EDTA), Salze der Trinitrilotriessigsäure oder Salze von Polyphosphorsäuren oder deren Mischungen.

[0051] Die erfindungsgemäßen festen Mischungen können in Form von Pulver, Granulat, Briketts, Tabletten und ähnliche Formulierungsvarianten hergestellt werden. Neben Pulvern sind dabei Granulate besonders bevorzugt. Bei den Pulvern kann es sich um wasserlösliche oder wasserdispergierbare Pulver handeln. Bei den Granulaten kann es sich um wasserlösliche oder wasserdispergierbare Granulate zum Einsatz in der Spritzapplikation oder um sog. Streugranulate zur Direktapplikation handeln. Die mittlere Teilchengröße der Granulate liegt im allgemeinen zwischen 200 µm und 2 mm.

[0052] Die erhaltenen Granulatformullerungen sind staubfreie, freifließende, nicht verbackende Produkte, die in kaltem Wasser gut löslich bzw. dispergierbar sind.

[0053] Aufgrund ihrer Eigenschaften können die Produkte leicht in größeren Mengen abgefüllt werden. Neben Gebinden wie Kunststoff-, Papler-, Laminatsäcken oder Beuteln können sie In Kartons oder anderen Bulk-Containem gehandhabt werden. Um eine Exposition des Anwenders weiter zu vermeiden, ist es möglich, die Produkte in wasserlöslichen Folienbeutein, wie z.B. Polyvinylalkohol-Folienbeutein, zu verpacken, die direkt in den Spritztank gegeben werden und sich dort auflösen. Für solche wasserlöslichen Follen können eingesetzt werden u.a. Polyvinylalkohol oder CelluloseDerivaten wie Methylcellulose, Methyl-hydroxypropyl-cellulose oder Carboxymethylcellulose. Durch Portionierung in anwendungsgerechter Größe kommt der Anwender nicht mehr mit dem Produkt in Berührung. vorzugsweise werden die wasserlöslichen Beutel in einer wasserdampfundurchlässigen äußeren Hülle wie PolyethylenFolie, polyethylen-laminiertes Papler oder Alufolie verpackt.

[0054] Die erfindungsgemäßen Festformulierungen lassen sich nach verschiedenen, dem Fachmann bekannten Verfahren herstellen.

[0055] Als bevorzugte Herstellverfahren für die genannten Formulierungen sind die Extrudergranulation, Sprühtrocknung, Wirbelschichtaggiomeration, Mischergranulation und die Tellergranulation zu nennen.

[0056] Besonders geelgnet ist die Wirbelschichtgranulation (WSG). Je nach gewünschter Zusammensetzung der Formulierung wird eine wässrige Lösung, Emulsion oder Suspension, die alle Rezepturbestandtelle enthält, in einer WSG-Apparatur versprüht und agglomeriert.

[0057] Wahlweise können aber auch Wirkstoffsalze und/oder anorganische Ammoniumsalze in der Apparatur vorgelegt werden und mit einer Lösung oder Emulsion/Suspension der restlichen Rezepturbestandteile besprüht und dabei agglomerlert werden. Femer ist es möglich, wässrige Lösungen, Emulsionen oder Suspensionen, die bestimmte Rezepturbestandtelle enthalten, nacheinander auf ein Wirkstoffgranulat, ein Wirkstoffsalz und/oder ein anorganisches Ammoniumsalz aufzutragen und so verschiedene umhüllende Schichten zu erhalten.

[0058] Im allgemeinen erfolgt im Zuge der Wirbelschichtgranulierung eine ausreichende Trocknung des Granulats. Es kann jedoch vorteilhaft sein, der Granulation einen separaten Trocknungsschritt im gleichen oder in einem separaten Trockner nachzuschalten. Im Anschluß an die Granulation/Trocknung wird das Produkt abgekühlt und gesiebt.

[0059] Ein weiteres besonders geeignetes Verfahren ist die Extrudergranulation. Zur Extrudergranulierung eignen sich vorzugsweise Korb-, Radial- oder Dome-Extruder mit geringer Verdichtung des Granulatkoms.

[0060] Zur Granulation wird eine Feststoffmischung in einem geeigneten Mischer mit einer Granulierflüssigkeit angeteigt, bis eine extrudierbare Masse entsteht. Diese wird in einem der genannten Extruder extrudiert. Zur Extrusion werden Lochgrößen zwischen 0,3 und 3 mm verwendet (vorzugsweise 0,5-1,5mm). Als Feststoffmischungen dienen Gemische aus Wirkstoffen, Formulierungshilfsmitteln und ggf. wasserlöslichen Salzen. Diese werden im allgemeinen vorgemahlen. Teilweise ist es ausreichend, wenn nur die wasserunlöslichen Stoffe in geeigneten Mühlen vorgemahlen werden.

[0061] Als Granulierflüssigkeit eignet sich Wasser, die erfindungsgemäßen sulfat- oder sulfonathaltigen Tenside oder wässrige Lösungen davon. Weiterhin geeignet sind wässrige Lösungen von anorg. Salzen, nichtionisch in Tensiden, anionischen Tensiden, Lösungen von Bindemitt. In wie Polyvinylpyrrolidon, Polyvinylalkohol, Carboxymethylcellulos,

Stärke, Vinylpyrrolidin/Vinylacetat-Copolymere, Zucker, Dextrin oder Polyethylenglykol. Nach Extrudergranulation wird das erhaltene Granulat getrocknet und ggf. gesiebt um von Grob- und Felnanteil abzutrennen.

Vergleichsbeispi 11:

10

15

25

30

35

45

50

55

[0062] Eine Vormischung bestehend aus:

73,1 g	SU 1 (Verbindung Nr. 47 aus Tabelle 1) (techn. 95,7%))
8 g	Tamol ^R NH	
17,9 g	Ufoxane ^R 3A	

wurde gemischt und in einer Rotorschnellmühle vermahlen. [0063] Im weiteren wurden:

7,1 g	Vormischung1
5 g	Extrusii ^R (Degussa)
77,9 g	Ammoniumsulfat

in einem Moulinette Haushaltsmischer mit 24g Klearfac^R AA-270 als 50%ige w\u00e4ssrige L\u00f6sung vermischt. Die erhaltene Masse wurde mittels eines Extruders (KAR-75, Fitzpacrick Europe) extrudiert. Die erhaltenen feuchten Granulate wurden Im Trockenschrank getrocknet.

Vergleichsbeispiel 2

[0064] Eine Vormischung bestehend aus:

73,1 g	SU 1 (techn. 95,7%)
8 g	Tamol ^R NH
17,9 g	UfoxeneR 3A

wurde gemischt und in einer Rotorschnellmühle vermahlen. [0065] Im weiteren wurden:

7,1 g	Vormischung
15 g	Extrusii ^R (Degussa)
77,9 g	Ammoniumsulfat

40 in einem Moulinette Haushaltsmischer mit 23g Armoblem^R 557 als 50%ige wässrige Lösung vermischt. Die erhaltene Masse wurde mittels eines Extruders (KAR-75, Fitzpatrick Europe) extrudiert. Die erhaltenen feuchten Granulate wurden im Trockenschrank getrocknet.

Vergleichsbeispiel 3

[0066] Eine Vormischung bestehend aus:

73,1 g	SU 1 (techn. 95,7%)
8 g	Tamol ^R NH
17,9 g	Ufoxane ^R 3A

wurde gemischt und in einer Rotorschnellmühle vermahlen.

[0067] Im weiteren wurden:

7,1 g	Vormischung	
15 g	Extrusii ^R (Degussa)	

(fortges tzt)

			 _
•	77,9 g	Ammoniumsulfat	

in einem Moulinette Haushaltsmischer mit 29g Lutensol^R ON 80 als 50%ige wässrige Lösung vermischt. Die rhalten Masse wurde mittels eines Extruders (KAR-75, Fitzpatrick Europe) extrudiert. Die erhaltenen feuchten Granulate wurden im Trockenschrank getrocknet.

Vergleichsbeispiel 4

[0068] Eine Mischung bestehend aus:

6,9 g	Metsulfuron-Methyl (techn. 99%)
3 g	Tamol ^R NH
6 g	Ufoxane ^R 3A
15 g	Extrusii ^R
43,1 g	Ammonsulfat

wurde intensiv vermischt und mittels einer Laborrotorschnellmühle vermahlen. Die erhaltene Pulvermischung wurde in einem Planetenmischer (Kenwood Chef) mit 17 Tellen Lutensol^R ON 30 vermischt. Die erhaltene Masse wurde mittels eines Extruders (DGL-1, Fitzpatrick Europe) extrudiert. Die erhaltenen feuchten Granulate wurden in einem wirbelbetttrockner getrocknet.

Vergleichsbeispiel 5

[0069] Eine Vormischung bestehend aus:

73,1 g	SU 1 (techn. 95,7%)
8 g	Tamoi ^R NH
	Ufoxane ^R 3A

wurde gemischt und in einer Rotorschneilmühle vermahlen.

[0070] Im weiteren wurden:

7,1 g	Vormischung
5 g	Tamol ^R NH
58,9 g	Ammoniumsulfat
3 g	Sipernat ^R 22
25 g	Lutensit ^R A-LBN
1 g	Antischaumemulsion SRE

In einem Moulinette Haushaltsmischer mit 14 ml Wasser angeteigt. Die erhaltene Masse wurde mittels eines Extruders (KAR-75, Fitzpatrick Europe) extrudiert. Die erhaltenen feuchten Granulate wurden im Trockenschrank getrocknet.

Beispiel 1

[0071] Eine Vormischung bestehend aus:

-	73,1 g	SU 1 technisch
	17,9 g	Ufoxane ^R 3A
	8 g	Tamol ^R NH

wurde gemischt und in einer Rotorschnellmühle vermahlen.
[0072] Im welteren wurden:

7,1 g	Vormischung
15 g	Extrusil ^R
52,9 g	Ammoniumsulfat
25 g	Lutensit ^R A-PS

in einem Moulin ette Haushaltsmischer mit 14 ml Wasser angeteigt. Die erhaltene Masse wurde mitte is eines Extruders (KAR-75, Fitzpatrick Europe) extrudiert. Die erhaltenen feuchten Granulate wurden im Trockenschrank getrocknet.

Beispiel 2

15

25

35

[0073] Eine Vormischung bestehend aus:

73,1 g SU 1 (techn. 95,7%) 8 g Tamol^R NH 17,9 g Ufoxane^R 3A

wurde gemischt und in einer Rotorschnellmühle vermahlen.

[0074] Im weiteren wurden:

7,1 g	Vormlschung
15 g	Extrusil ^R (Degussa)
52,9 g	Keliumsulfat
24 g	Lutensit ^A AP-S

in einem Moulinette Haushaltsmischer vermischt. Die erhaltene Masse wurde mittels eines Extruders (KAR-75, Fitzpatrick Europe) extrudiert. Die erhaltenen feuchten Granulate wurden im Trockenschrank getrocknet.

Vergleichsbeispiel 6

[0075] Eine Mischung bestehend aus:

5,1 g	SU 1 (techn. 98,54%)
3 g	Tamol ^R NH
6 g	Ufoxane ^R 3A
15 g	Extrusil ^R (Degussa)
44,9g	Ammoniumsulfat

wurde gemischt und in einer Rotorschnellmühle vermahlen.

[0076] Das erhaltene Pulver wurde in einem Moulinette Haushaltsmischer mit 25g Witconate^R 3203 und 1 g Antischaummittel SRE vermlscht. Die erhaltene Masse wurde mittels eines Extruders (KAR-75, Fitzpatrick Europe) extrudiert. Die erhaltenen feuchten Granulate wurden im Trockenschrank getrocknet.

Beispiel 3

[0077] Eine Mischung bestehend aus:

	5,1 g	SU 1 (techn. 98,54%)
	3 g	Tamoi ^R NH
	6 g	Ufoxane ^R 3A
	15 g	Extrusii ^R (Degussa)
	44,9 g	Ammoniumsulfat
i	, ,	

wurde gemischt und in einer Rotorschnellmühle vermahlen. Das erhaltene Pulver wurde in einem Moulinett Haus-

haltsmischer mit 25g Witconate^R NAS 8 und 1 g Antischaummittel SRE vermischt. Die erhaltene Masse wurde mitt Is eines Extruders (KAR-75, Fitz-patrick Europe) extrudiert. Die erhaltenen feuchten Granulate wurden im Trockenschrank getrocknet.

5 Beispiel 4

15

[0078] Eine Vormischung bestehend aus:

5,1g	SU 1 (techn. 98,5%)
3,1g	Cinidon-Ethyl (techn. 98%)
1g	Tamol ^R NH
2g	Ufoxane ^R 3A
15g	Extrusil ^R (Degussa)
47,8g	Ammoniumsulfat

wurde gemischt und in einer Strahlmühle vermahlen.

[0079] Im weiteren wurden:

74g	Vormischung
25g	Lutensit ^R APS (Alkylsulfonat, BASF AG, techn. 65%)
	Antischaummittel SRE

in einem Planetenmischer (Kenwood-Chef) vermischt und mit insgesamt 6,5g wasser (bezogen auf 100g Produkt)
versetzt. Die erhaltene Masse wurde mittels eines Extruders (DGL-1, Fitzpatrick Europe) extrudiert. Die erhaltenen
feuchten Granulate wurden in einem Wirbelbetttrockner getrocknet. Man erhielt ein gut dispergierendes Granulat.

Beispiel 5

[0080] Eine Vormischung bestehend aus:

5,1 g	SU 1 (techn. 98,5%)
3,1 g	Cinidon-Ethyl (techn. 98%)
1 g	Tamol ^R NH
2 g	Ufoxane ^R 3A
15 g	Extrusil ^R (Degussa)
47,8 g	Ammoniumsulfat

wurde gemischt und in einer Strahlmühle vermahlen. [0081] Im weiteren wurden:

74 g	Vormischung
22,5 g	Lutensit ^R APS (Alkylsulfonat, BASF AG, techn. 65%)
1 g	Antischaummittel SRE

in einem Planetenmischer (Kenwood-Chef) vermischt und mit insgesamt 5 g Wasser (bezogen auf 100 g Produkt) versetzt. Die erhaltene Masse wurde mittels eines Extruders (DGL-1, Fitzpatrick Europe) extrudiert. Die erhaltenen feuchten Granulate wurden in einem Wirbelbetttrockner getrocknet. Man erhielt ein gut dispergierendes Granulat.

Beispiel 6

[0082] Eine Vormischung bestehend aus:

6 g	SU1	* 71
10 g	Clefoxydim-L	ithium

(fortgesetzt)

10 g	Extrusil ^R
10 g	Harnstoff
3 g	Morwet ^R EFW
1 g	Aerosol ^R OT B
40 g	Tamol ^R NH

wurde Intensiv vermischt und mittels einer Luftstrahlmühle vermahlen. Die so erhaltene Pulvermischung wurde in einem Planetenmischer (Kenwood Chef) mit 20 Teilen Lutensit^R APS vermischt. Zur Erzeugung einer extrudierfähigen Masse wurden weiterhin 1,8% Wasser zugegeben. Die erhaltene Masse wurde mittels eines Extruders (DGL-1, Fitzpatrick Europe) extrudiert. Die erhaltenen feuchten Granulate wurden in einem Wirbelbetttrockner getrocknet.

Beispiel 7

45

[0083] Eine Mischung bestehend aus:

6,9 g	Metsulfuron-Methyl (techn. 99%)	
3 g	Tamol ^R NH	
6 g	UfoxaneR 3A	
15 g	Extrusil ^{Fl}	
43,1 g	Ammonsulfat	

wurde Intensiv vermischt und mittels einer Laborrotorschnellmühle vermahlen. Die erhaltene Pulvermischung wurde in einem Planetenmischer (Kenwood Chef) mit 25 Teilen Lutensit^R APS vermischt. Die erhaltene Masse wurde mittels eines Extruders (DGL-1, Fitzpatrick Europe) extrudiert. Die erhaltenen feuchten Granulate wurden in einem Wirbelbetttrockner getrocknet.

[0084] Die nachstehende Tabelle erläutert die in den Beispielen eingesetzten Komponenten:

Tabelle 2:

Name	chem. Bezeichnung	Bezugsquelle
Tamol ^R NH	Naphthalinsulfonsäure-Formaldehyd-Kondensat	BASF AG
Ufoxane ^R 3A	Na-Ligninsulfonat	Borregaard
Morwet ^R D425	Naphthalinsulfonsäure-Formaldehyd-Kondensat	BASF AG
Wettol ^R NT 1	Alkyl-Naphthalinsulfonat	BASF AG
ExtrusiiR	hochdisperses CalciumsIllcat	Dequesa
Sipernat ^R 22	hochdisperse Kieselsäure	Degussa
Antischaummittel SRE	Silikonölemulsion	Wacker-Chemie
Lutensol ^R ON 30	Fettalkoholethoxylat (3EO)	BASF AG
Lutensol ^R ON 60	Fettalkoholethoxylat (6EO)	BASF AG
Lutensol ^R ON 80	Fettalkoholethoxylat (8EO)	BASF AG
Lutensit ^R A-PS	Na-Alkansulfonat	BASF AG
Lutensit ^R A-LBN	Na-Alkylbenzolsulfonat	BASF AG
Armoblem ^R 557	ethoxyliertes Fettamin	Akzo
Klearfac ^R AA-270	phosphatlertes Fettalkoholethoxylat	BASF Corporation
Morwet ^R EFW	Anionischer Netzmittel-Blend	Witco
Witconate 3203	Na-alpha-Olefinsulfonat	Witco
Witconate NAS 8	Na-Alkansulfonat	Witco

Tabelle 2: (fortgesetzt)

Name	chem. Bezeichnung	Bezugsqu lle
Aerosol OT-B	Na-Dioctylsulfosuccinat	American Cyanamid
SU-1	Verb. 47 aus Tabelle 1	
Clefoxydim	2-{1-[2-(4-Chlorphenoxy)-propyloxyamino]-butyl}- 5-tetrahydrothiopyran-3-yl-cyclohexan-1,3-dion	
Cinidon-ethyl	Ethyl-(Z)-2-chlor-3[2-chlor-5-(4,5,6,7tetrahydro- 1,3-dloxoisoindoldion-2-yi-)-phenyl] acrylat	

Prüfmethoden

[0085] Der Wirkstoffgehalt an SU der Formulierungen gemäß den vorstehenden Beispielen wurde jeweils mittels quantitativer HPLC bestimmt, und wird in Tabelle 3 in Prozent angegeben.

Versuche zur Lagerstabilität:

[0086] Zur Untersuchung der Lagerstabilität wurden Proben der jeweiligen Formulierung gemäß den Beispleien 1-9 und den Vergleichsbeispielen 1 bis 4 für eine bestimmte Zeit (14 d oder 42 d) in fest verschlossenen Glasgefäßen bei der jewells angegebenen Temperatur (40 °C, 50 °C bzw. 54 °C) gelagert. Anschließend werden die Proben untersucht und mit dem Vergleichswert zu Beginn der Lagerung (Nullwert) verglichen. Der Wirkstoffgehalt wird als relativer Anteil des SU, bezogen auf den Nullwert (in Prozent) angegeben. Die Lagerversuche wurden in Anlehnung an die Methode CIPAC MT 46 durchgeführt. Dabei wird die Langzeitstabilität eines Produkts durch Kurzlagerung bei erhöhter Temperatur abgeschätzt.

[0087] Tabelle 3 gibt die Ergebnisse aus der Bestimmung der Lagerstabilität der hergestellten festen Mischungen aus den Beispielen 1-9 und den Vergleichsbeispielen 1-4 wieder.

[0088] Die Ergebnisse zeigen die überlegenen Eigenschaften der erfindungsgemäßen festen Mischungen.

Tabelle 3:

Bsp Nr.	Adjuvant	Wirkstoffgehalt in Gew.%	rel.Wirkstoffge halt SU nach 14 d, 54°C
V1	Klearfac ^R AA-270	4,3	0
V2	Armoblem ^R 557	3,9	13
V3	Lutensit ^R ON 60	3,2	14
V4	Lutensol ^R ON 30	7,3	48
V5	Lutensit ^R A-LBN	5	90
1	Lutensit ^R A-PS	5,1	88
2	Lutensit ^R A-PS	5,5	100
V6	Witconate ^R 3203	5,5	93
3	WitconateR NAS 8	5,6	90
4	Lutensit ^R A-PS	5,38	95
5	Lutensit ^R A-PS	5,57	941
6	Lutensit ^R A-PS	6,4	100
7	Lutensit ^R A-PS	7,3	69

¹ gemessen nach 30 Tagen Lagerung bei 50 °C

Patentansprüche

35

Feste Mischungen, enthaltend

- a) einen Wirkstoff aus der Gruppe der Sulfonylharnstoffe, und
- b) ein Salz einer Alkylsulfonsäure.
- 2. Feste Mischung nach Anspruch 1, enthaltend einen Sulfonylhamstoff der Formel I

wobei die Substituenten folgende Bedeutung haben:

R¹ C₁-C₄-Alkyl, das eine bis fünf der folgenden Gruppen tragen kann: Methoxy, Ethoxy, SO₂CH₃, Cyano, Chlor, Fluor, SCH₃, S(O)CH₃;

Halogen;

10

15

20

25

40

45

eine Gruppe ER19, In der EO, S oder NR20 bedeutet;

COOR12;

NO₂;

S(O)_nR¹⁷, SO₂NR¹⁵R¹⁶, CONR¹³R¹⁴;

- R² Wasserstoff, Methyl, Halogen, Methoxy, Nitro, Cyano, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Difluormethoxy oder Methylthio,
- y F, CF₃, CF₂Cl, CF₂H, OCF₃, OCF₂Cl, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkoxy;
 - X C₁-C₂-Alkoxy, C₁-C₂-Alkyl, C₁-C₂-Alkylthio, C₁-C₂-Alkylamino, Di-C₁-C₂-Alkylamino, Halogen, C₁-C₂-Halogenalkoxy,
- 35 R Wasserstoff oder Methyl;
 - R¹⁹ C₁-C₄-Alkyl, C₂-C₄-Alkenyl, C₂-C₄-Alkinyl oder C₃-C₆-Cycloalkyl, welche 1 bis 5 Halogenatome tragen können. Ferner bedeutet R¹⁹ im Falle, daß E für O oder NR²⁰ steht, noch Methylsulfonyl, Ethylsulfonyl, Trifluormethylsulfonyl, Allylsulfonyl, Propargylsulfonyl oder Dimethylsulfamoyl;
 - R²⁰ Wasserstoff, Methyl oder Ethyl
 - R12 eine C₁-C₄-Alkylgruppe, welche bis zu drei der folgenden Reste tragen kann: Halogen, C₁-C₄-Alkoxy, Allyl oder Propargyl;
 - eine C₁-C₄-Alkylgruppe, welche einen bis drei der folgenden Reste tragen kann: Halogen, C₁-C₄-Alkoxy, Allyl oder Propargyl;
 - R¹⁵ Wasserstoff, eine C₁-C₂-Alkoxygruppe oder eine C₁-C₄-Alkylgruppe;
 - R¹⁶ Wasserstoff oder eine C₁-C₄-Alkylgruppe,
 - n 1-2
- 55 Z N, CH
 - 3. Feste Mischungen nach Anspruch 1 oder 2, enthaltend einen weiteren herbiziden Wirkstoff c).

- 4. Feste Mischungen nach einem der Ansprüche 1 bis 3, enthaltend 0,5 bis 75 Gew.% der Komponente a).
- 5. Feste Mischungen nach einem der Ansprüche 1 bis 4, enthalten 1 bis 50 Gew.% der Komponente b).
- Verfahren zur Bekämpfung von unerwünschtem Pflanzenwuchs, dadurch gekennzelchnet, daß man die Pflanzen und/oder die von den Pflanzen freizuhaltende Fläche mit einer herbizid wirksamen Menge einer festen Mischung gemäß Anspruch 1 behandelt.
- Verfahren zur Herstellung von Herbizidformulierungen, dadurch gekennzelchnet, daß man einen Sulfonylharnstoff mit einem Salz einer Alkylsulfonsäure mischt.

Claims

20

25

30

35

40

- 1. A solid mixture comprising
 - a) an active ingredient from the group of the sulfonylureas and
 - b) a salt of an alkylsulfonic acid.
 - 2. A solid mixture as claimed in claim 1, comprising a sulfonylurea of the formula I

$$\begin{array}{c|c}
R^1 & & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\$$

where the substituents have the following meanings:

R1 is C₁-C₄-alkyl which can have attached to it one to five of the following groups: methoxy, ethoxy, SO₂CH₃, cyano, chlorine, fluorine, SCH₃, S(O)CH₃;

nalogen;

a group ER19 where E is O, S or NR20;

COOR12:

NO2; S(O), R17, SO2NR15R16, CONR13R14;

- R² is hydrogen, methyl, halogen, methoxy, nitro, cyano, trifluoromethyl, trifluoromethoxy, difluoromethoxy or methylthlo,
- Y is F, CF₃, CF₂Cl, CF₂H, OCF₃, OCF₂Cl, C₁-C₄-alkyl or C₁-C₄-alkoxy;
- X is C_1-C_2 -alkoxy, C_1-C_2 -alkyl, C_1-C_2 -alkylthio, C_1-C_2 -alkylamino, di- C_1-C_2 -alkylamino, halogen, C_1-C_2 -haloalkyl, C_1-C_2 -haloalkoxy,
- R is hydrogen or methyl;
- R¹⁹ is C₁-C₄-alkyl, C₂-C₄-alkenyl, C₂-C₄-alkynyl or C₃-C₆-cycloalkyl, which can have attached to them 1 to 5 halogen atoms; furthermore, in the event that E is O or NR²⁰, R¹⁹ is also methylsulfonyl, ethylsulfonyl, trifluoromethylsulfonyl, allylsulfonyl, propargylsulfonyl or dimethylsulfamoyl;
- 55 R²⁰ is hydrogen, methyl or ethyl;
 - R12 is a C₁-C₄-alkyl group, which can have attached to it up to thre of the following radicals: halogen, C₁-C₄-alkoxy, allyl or propargyl;

- R¹⁷ Is a C₁-C₄-alkyl group, which can have attached to it one to three of the following radicals: halogen, C₁-C₄-alkoxy, allyl or propargyl;
- R15 is hydrogen, a C₁-C₂-alkoxy group or a C₁-C₄-alkyl group;
- R¹⁶ is hydrogen or a C₁-C₄-alkyl group;
- n is 1 2 and
- 10 Z is N or CH.
 - 3. A solid mixture as claimed in claim 1 or 2, comprising a further herbicidally active ingredient c).
 - 4. A solid mixture as claimed in any one of claims 1 to 3, comprising 0.5 to 75 % by weight of component a).
 - 5. A solid mixture as claimed in any one of claims 1 to 4, comprising 1 to 50 % by weight of component b).
 - 6. A method of controlling undesired vegetation, which comprises treating the plants and/or the area to be kept free of the plants with a herbicidally active amount of a solid mixture as claimed in claim 1.
 - 7. A process for the preparation of herbicide formulations, which comprises mixing a sulfonylurea with a salt of an alkylsulfonic acid.

25 Revendications

15

35

50

- 1. Mélanges solides, contenant
 - a) une substance active du groupe des sulfonylurées, et
- 30 b) un sel d'un acide aikylsulfonique.
 - 2. Mélange solide selon la revendication 1, contenant une sulfonylurée de formule l

où les substituants ont la signification suivante:

R1 alkyle en C₁-C₄, qui peut porter un à cinq des groupes sulvants: méthoxy, éthoxy, SO₂CH₃, cyano, chloro, fluoro, SCH₃, S(O)CH₃;

halogéno;

un groupe ER19, dans lequel E représente O, S ou NR20;

COOR12

NO₂;

S(O)_nR¹⁷, SO₂NR¹⁵R¹⁶, CONR¹³R¹⁴:

- R² hydrogène, méthyle, halogéno, méthoxy, nitro, cyano, trifluorométhyle, trifluorométhoxy, difluorométhoxy ou méthylthio,
- Y F, CF₃, CF₂Cl, CF₂H, OCF₃, OCF₂Cl, alkyle en C₁-C₄ ou alcoxy en C₁-C₄;
- X alcoxy en C₁-C₂, alkyle en C₁-C₂, alkylthio n C₁-C₂, alkylamino en C₁-C₂, di(alkyl en C₁-C₂)amino, halogé-

EP 0 955 809 B1 no, halogénoalkyle en C₁-C₂, halogénoalcoxy en C₁-C₂; R hydrogène ou méthyle; R19 alkyle en C1-C4, alcényle en C2-C4, alcynyle en C2-C4 ou cycloalkyle en C3-C6, qui peuvent porter 1 à 5 atomes d'halogène, et en outre R¹⁹ désigne, dans le cas où E représente O ou NR²⁰, encore un méthylsulfonyle, éthylsulfonyle, trifluorométhylsulfonyle, allylsulfonyle, propargylsulfonyle ou diméthy isulfamoyle; H²⁰ hydrogène, méthyle ou éthyle; 10 R12 un groupe alkyle en C1-C4, qui peut porter jusqu'à trois des restes suivants: halogéno, alcoxy en C1-C4, allyle ou propargyle; R¹⁷ un groupe alkyle en C1-C4, qui peut porter un à trois des restes suivants: halogéno, alcoxy en C1-C4, allyle 15 ou propargyle; R15 hydrogène, un groupe alcoxy en C₁-C₂ ou un groupe alkyle en C₁-C₄; R18 hydrogène ou un groupe alkyle en C1-C4; 20 1-2 n Z N, CH. 25 Mélanges solides selon la revendication 1 ou 2, contenant une autre substance à activité herbicide c). Mélanges solides selon l'une des revendications 1 à 3, contenant 0,5 à 75 % en poids du composant a). Mélanges solides selon l'une des revendications 1 à 4, contenant 1 à 50 % en poids du composant b).

35 7. Procédé pour la préparation de formulations herbicides, caractérisé par le fait qu'on mélange une sulfonylurée avec un sel d'un acide acide alkyisulfonique.

45

50

26